

No franslation

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-020262

(43) Date of publication of application: 24.01.1989

(51)Int.Cl.

C08L 79/04 C08G 59/00

C08L 47/00 C08L 63/00

(21)Application number: 62-174831

(71)Applicant: YOKOHAMA RUBBER CO

LTD:THE

(22)Date of filing:

15.07.1987

(72)Inventor: HIZA MISAO

MATSUMOTO TAKESHI SOMEYA YOSHIAKI

(54) THERMOSETTING RESIN COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a composition excellent in heat resistance, impact resistance and water resistance, by mixing a resin comprising a cyanic ester component and a bismaleimide component with a liquid epoxy resin, a thermoplastic resin, a liquid polybutadiene resin, etc. CONSTITUTION: A resin composition comprising 94W20wt.% resin composed of a cyanic ester component and a bismaleimide component with 2W50wt.% liquid epoxy resin, 2W50wt.% thermoplastic resin and 2W50wt.% liquid polybutadiene, liquid butadiene copolymer or liquid butadiene/acrylonitrile copolymer. The epoxy resin used can react with the resin composed of the cyanic ester component and the bismaleimide component, increase its tack and shorten its curing time. Said thermoplastic resin is used to improve impact resistance and is one compatible with the resin composed of the cyanic ester component and the bismaleimide component.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

```
1989:596074 CAPLUS
ΑN
DN
     111:196074
ED ·
    Entered STN: 25 Nov 1989
TI
     Heat-, impact-, and water-resistant thermosetting resin compositions with
     good tackiness
IN
     Hiza, Misao; Matsumoto, Takeshi; Someya, Yoshiaki
PA.
     Yokohama Rubber Co., Ltd., Japan
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.
     CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
LΑ
     Japanese
IC
     ICM C08L079-04
     ICS C08G059-00; C08L047-00; C08L063-00
CC
     37-6 (Plastics Manufacture and Processing)
FAN.CNT 1
     PATENT NO.
                         KIND
                                DATE
                                            APPLICATION NO.
                                                                    DATE
     JP 01020262
                          Α
                                19890124
                                            JP 1987-174831
                                                                    19870715 <--
PRAI JP 1987-174831
                                19870715
```

- The title compns., useful for impregnating into highly extended carbon fibers, contain bismaleimide-cyanate ester copolymers 20-94, liquid epoxy resins 2-50, thermoplastic resins 2-50, and functional group-containing liquid polybutadiene or NBR 2-50%. Thus, BT 2160 (I; bismaleimide-cyanate ester copolymer) 50, ELA 128 (II; epoxy resin) 10, powdered PES 4100-PF [poly(ether sulfone)] 20, powdered T250-API-50 (nylon 12) 20, BN 1015 (maleic anhydride-modified polybutadiene) 15, a catalyst (III) 0.2, and Zn octoate (IV) 0.02 part were thoroughly mixed and sheeted. The sheet (A) was impregnated into carbon fibers to prepare a uniaxial carbon fiber prepreg, 36 sheets of which were laminated and cured at 177° and 7.5 kg/cm2 for 2 h to show compression strength 32.1 kg/mm2 after shocking, compared with 18.0 kg/mm2 for a control from a sheet from I 90, II 10, III 0.2, and IV 0.02 part. The thermoset A showed glass transition temperature 210° initially and 175° after kept at 80° and 100% relative humidity for 7 days.
- heat resistance bismaleimide resin; impact resistance bismaleimide resin; water resistance bismaleimide resin; tackiness bismaleimide resin blend; carbon fiber thermosetting resin prepreg; bismaleimide cyanate copolymer blend thermosetting; liq epoxy resin tackiness improver; polyether sulfone impact resistance improver; nylon impact resistance improver; maleic anhydride modification polybutadiene thermoset
- IT Plastics, reinforced

RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses)
(bismaleimide-cyanate ester copolymer-epoxy resin-thermoplastic resin-functional group-containing polybutadiene (or NBR) blends, carbon fiber-reinforced)

IT Heat-resistant materials

Water-resistant materials

(bismaleimide-cyanate ester copolymers, containing liquid epoxy resins and thermoplastic resins and functional group-containing liquid polybutadiene or NBR)

IT Polyamides, uses and miscellaneous

Polyesters, uses and miscellaneous

RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses)

(blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins, maleated polybutadiene and functional group-containing vinyl polymers, prepregs)

IT Polyesters, uses and miscellaneous

RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses)

(blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, maleated polybutadiene and thermoplastic resins, prepregs)

IT Carbon fibers, uses and miscellaneous

RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses)

(reinforcement, for bismaleimide-cyanate ester copolymer-epoxy

resin-thermoplastic resin-functional group-containing polybutadiene (or NBR) blends, prepreg laminate from) ΙT Rubber, nitrile, uses and miscellaneous RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (carboxy-terminated, blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins and polyether sulfones, prepregs) ITRubber, butadiene RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses). (of 1,2-configuration, maleated, BN 1015, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins and polyesters, heat-, impact- and water-resistant, with good tackiness) Polysulfones, uses and miscellaneous IT RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (polyether-, blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins and functional group-containing vinyl polymers, prepregs) Polyimides, uses and miscellaneous ΙT RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (polyether-, blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins, maleated polybutadiene and saturated polyesters, prepregs) Polyethers, uses and miscellaneous IT RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (polyimide-, blends with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins, maleated polybutadiene and saturated polyesters, prepregs) 7440-44-0, Carbon, uses and miscellaneous ITRL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses) (carbon fibers, reinforcement, for bismaleimide-cyanate ester copolymer-epoxy resin-thermoplastic resin-functional group-containing polybutadiene (or NBR) blends, prepreg laminate from) 80-05-7D, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers, IT epichlorohydrin and functional group-containing vinyl polymers polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers, bisphenol A and functional group-containing vinyl polymers 693-57-2D, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers, functional group-containing vinyl polymers and polyether sulfones RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (heat- and impact- and water-resistant, with good tackiness) 108-31-6D, 2,5-Furandione, reaction products with polybutadiene, polymers IT with bismaleimide-cyanate ester copolymers and epoxy resins 9003-17-2D, maleated, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers and epoxy 25667-42-9D, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers resins and functional group-containing vinyl polymers 29294-36-8D, polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers, epoxy resins and maleated polybutadiene 68508-55-4D, polymers with epoxy resins and functional group-containing vinyl polymers 68508-55-4D, polymers with epoxy resins, 108599-01-5D, Epiclon TSR 601, maleated butadiene rubber and polyesters polymers with bismaleimide-cyanate ester copolymers and polyether sulfones RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses) (heat-, impact- and water-resistant, with good tackiness) IT 9003-18-3 RL: POF (Polymer in formulation); USES (Uses)

(rubber, carboxy-terminated, blends with bismaleimide-cyanate ester

copolymers, epoxy resins and polyether sulfones, prepregs)

DERWENT-ACC-NO:

1989-066601

DERWENT-WEEK:

198909

COPYRIGHT 2008 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Thermosetting resin compsn. for carbon fibre preprieg comprises cyanate ester- bis:maleimide resin liq. epoxy! resin, thermoplastic resin, liq. butadiene! or

butadiene!-acrylonitrile! copolymer

PATENT-ASSIGNEE: YOKOHAMA RUBBER CO LTD [YOKO]

PRIORITY-DATA: 1987JP-0174831 (July 15, 1987)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES

MAIN-IPC

JP 01020262 A

January 24, 1989

N/A

004

N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DESCRIPTOR

APPL-NO

APPL-DATE

JP 01020262A

N/A

1987JP-0174831

July 15, 1987

INT-CL (IPC): C08G059/00, C08G063/00, C08L047/00, C08L079/04

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 01020262A

BASIC-ABSTRACT:

A thermosetting resin compsn. comprises mainly 94-20 wt. % resin comprising a cyanate ester and bismaleimide; 2-50 wt. % liq. epoxy resin; 2-50 wt. % liq. polybutadiene or liq. butadiene/acrylonitrile copolymer.

The cyanate/bismaleimide resin is pref. e.g. BT Resin available from MITN. The liq. epoxy resin is pref. reacted with the cyanate ester/bismaleimide resin to improve the compatibility with moulding jigs and to reduce the hardening time. It is pref. e.g., diepoxide of bisphenol having mol. wt. = upto 300 and epoxy equiv. = upto 300 available from SUMO. The thermoplastic resin is pref. compatible with the cyanate ester/bismaleimide resin (e.g. satd. polyester, polyether sulphone, polyphenylene sulphide, polyurethane, polyetherimide or polyether) or one dispersible into the resin (e.g., Nylon). The liq. polybutadiene is pref. modified by maleic anhydride.. The copolymer pref. has terminal COOH gps. or a reaction product of butadiene with epoxy resin. The compsn. is opt. blended with a hardener (e.g. triethylamine or Zn octylate). The compsn. is hardened at 150-300 deg. C under a pressure = 0.1-500 kg/cm2.

USE/ADVANTAGE - The resin compsn. is usable for impregnating into highly tensile carbon fibre to provide prepreg. The laminated board prepd. from the prepreq sheets has good resistance against heat, impact and water.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: THERMOSETTING RESIN COMPOSITION CARBON FIBRE PREPREG COMPRISE CYANATE ESTER <u>DI MALEIMIDE</u> RESIN LIQUID <u>POLYEPOXIDE</u> RESIN THERMOPLASTIC RESIN LIQUID POLYBUTADIENE POLYBUTADIENE POLYACRYLONITRILE COPOLYMER

ADDL-INDEXING-TERMS:

POLYETHER SULPHONE POLYPHENYLENE SULPHIDE ETHER IMIDE MALEIC ANHYDRIDE

DERWENT-CLASS: A18 A21 A26

CPI-CODES: A04-B02; A04-B04; A05-A01B; A05-J; A05-J01A; A07-A04; A07-A04A;

卵日本国特許庁(JP)

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-20262

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号	◎公開	昭和64年(1989)1月24日
C 08 L 79/04 C 08 G 59/00 C 08 L 47/00 63/00	LRA NJQ LKK NKA	8016-4J 6681-4J 6770-4J 6681-4J	審査請求 未請求	発明の数 1 (全4頁)

の発明の名称 熱硬化性樹脂組成物

②特 願 昭62-174831

❷出 願 昭62(1987) 7月15日

神奈川県平塚市袖ケ浜19-37 @発 明者 B 巫 操 M 神奈川県平塚市徳延490 元 明者 の発 染 谷 佳 昭 神奈川県平塚市袖ケ浜19-37 明 者 73発 横浜ゴム株式会社 東京都港区新橋5丁目36番11号 砂出 顋 人 外2名 弁理士 小川 信---20代 理

明細書

1. 発明の名称

然硬化性樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

シアン酸エステル成分とピスマレイミド成分とから構成される樹脂94~20重量%と、液状エポキシ樹脂2~50重量%と、熱可塑性樹脂2~50重量%と、液状ポリプタジエンあるいは液状のブタジエンーアクリロニトリル共重合体2~50重量%とからなる熱硬化性樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

(発明の技術分野)

本発明は、耐熱性を損なうことなく、耐衝撃 性、耐水性に優れた熱硬化性樹脂組成物に関する。

(従来技術)

最近、カーボン繊維に樹脂を含浸させ、硬化 させることにより得られる複合材、いわゆるカ ーボン繊維強化プラスチックス(以下、CPR Pという)が航空機の一次構造材等として広範 囲に亘って使用されるようになった。

従来、カーボン繊維含浸用樹脂としては、主 としてエポキシ樹脂組成物が用いられており、 特に耐熱性を目的とする場合にはテトラグリシ ジルジアミノジフェニルメタン (TGDDM) のエポキシ樹脂に硬化剤としてジアミノジフェ ニルスルホン (DDS) を加えてなるエポキシ 樹脂組成物が広く用いられてきた。しかし、こ のTGDDM/DDS系のエポキシ樹脂組成物 は、優れた初期耐熱性およびカーボン繊維との 接着性を有するが、吸湿により耐熱性が著しく 低下すること及び衝撃後の圧縮強度が低い等の 欠点がある。このように従来のエポキシ樹脂組 成物は、高い耐熱性、耐衝撃性を必要とする等 の航空機用一次構造材としての用途には満足的 なものではない。更に、シアン酸エステル成分 とピスマレイミド成分で構成される熱硬化性樹 贈 (特開昭52-31279号、54-30440号の各公報参 脳) は、優れた耐熱性を有するものの耐衝撃性 が十分ではないという問題がある。

(発明の目的)

本発明は、耐熱性、耐衝撃性に優れた、高伸 度、中弾性カーボン繊維の含浸用として好適な プリプレグ用熱硬化性樹脂組成物を提供するこ とを目的とする。

(発明の構成)

このため、本発明は、シアン酸エステル成分とピスマレイミド成分とから構成される樹脂98~50重量%と、液状エポキシ樹脂2~50重量%と、液状ポリブタジェンあるいは液状のブタジェン-アクリロニトリル共重合体2~50重量%とからなる熱硬化性樹脂組成物を要旨とするものである。

以下、本発明の構成について詳しく説明する。
(i) シアン酸エステル成分とピスマレイミド
成分とから構成される樹脂。

シアン酸エステル成分とピスマレイミド成分とから構成される樹脂は公知である(例えば、特公昭52-31279号、特公昭54-30440号)。この樹脂として、市販品(BT樹脂、三菱瓦斯化学

社製)を使用することができる。この樹脂の使用量は、94~20重量%である。

(2) 液状エポキシ樹脂。

本発明において使用するエポキシ樹脂の理は、 でなければならない。これは、以ママレクレンでは、 でないでではないでは、 でないではないでは、 でないではないでは、 ではないでは、 ではながいでは、 では、 では、 では、 では、 でいるでは、 でいるでいるでで、 でいるでいるででで、 でいるでいるでのはできるが、 でいるでいるででででいる。 でいるでいるである。

本発明において効果的に使用し得る液状エポキシ樹脂としては、分子量 500以下、エポキシ当量 300以下のものが好ましく、例えば、次のようなピスフェノール類のジエポキシドがある。

シェル化学社:エピコート 801、802、807、 808、815、819、827、828、871。 ダウケミカル社: D.E.R.317、330、331、 332、333、337、383、324、325、 361、365。

チバガイギー社: Araldite 6Y 250, 260. 280.。

住友化学工築社: ELA115, 117, 121, 127, 128, 134,

本発明に使用される液状エポキシ樹脂の量は、 上述のタックを出すために、2~50重量%である。

なお、シアン酸エステル成分とピスマレイミド成分から構成される樹脂90~30重量%に対し、液状エポキシ樹脂は10~70重量%であることが好ましい。

G 然可塑性樹脂。

本発明において使用する熱可塑性樹脂は、耐 術盤性を向上させるためのものであり、シアン 然可塑性樹脂の使用量は、2~50重量%である。

(4) 液状のポリブタジエンあるいは液状のブタジエン-アクリロニトリル共重合体。

本発明において使用するポリブクジェンある いはブタジェンーアクリロニトリル共重合体は、 液状であり、かつ反応性の官能基を有するもの でなければならない。これは、以下の理由によ **X** .

本発明において効果的に使用し得る液状のポリブタジェンとしては、無水マレイン酸変性した液状ポリブタジェン、例えば、BH 1015(日本普達社製)、Poly bd-R45MA(出光石油化学社製)等がある。

また、液状のブタジエン-アクリロニトリル

共取合体としては、カルボキシル基末端ブタジェン-アクリロニトリル共取合体、例えば、CT BN (字部興産社製) 等がある。このカルボキシル基末端ブタジェン-アクリロニトリル共取合体としては、エボキシ樹脂とあらかじめ反応させた樹脂、例えば、TSR 601(大日本インキ婦社製) のようなものも使用できる。

本発明で使用される液状のポリブタジェンあるいは液状のブタジェン-アクリロニトリル共 取合体の量は、2~50重量%である。

(5) 本発明の樹脂組成物は、それ自体加熱により硬化して耐熱性樹脂となる性質を有しているが、硬化を促進させる目的で通常は触媒を含有させて使用する。このような触媒としては公知のもの(例えば、特公昭52-31279号公報記載のトリエチルアミン等の第三級アミン、オクチル酸亜鉛等の有機金属化合物)を用いる。

本発明の樹脂組成物を硬化させるための温度は、硬化剤や触媒の有無、組成成分の種類などによっても変化するが、通常 150~300 での範

囲で選ばれればよい。加熱硬化に際しては圧力を加えることが好ましく、圧力は 0.1 ~500kg/ この範囲で適宜に選ばれる。

本発明の組成物には、樹脂組成物本来の性能 が損なわれない範囲で難燃剤等公知の各種添加 剤が含まれる。

以下に実施例および比較例を示して本発明の 効果を具体的に説明する。

実施例1

下記表1に示す配合量(食量%)でBT樹脂のBT 2160(三菱瓦斯化学社製)とエポキシ樹脂 ELA 128(住友化学工業社製)と無水マレイン酸変性ポリブタジェンBN-1015(日本普達工業社製)とポリエーテルサルフォン粉末のPES 4100-PF(住友化学工業社製)とナイロン12粉末で250-AP1-50(ダイセルヒュルス社製)を混合した。更に、所定量の触媒を加えよく混合後、この樹脂をシート化し、炭素繊維に含没させてカロ炭素繊維ブリブレグを作製した。このブリブレグを36ブライ積層し、177で、2時間で加

圧(7.5kg/d) しながら硬化させた。

このサンプルの衝撃後の圧縮強度を表1に示す。この値は、後配比較例からわかるように、本発明の樹脂組成により大幅に改善された。なお、表1中、Tg はガラス転移温度である。 実施例2

表1に示す配合量で BT 2160、BN-1015、ELA 128、PES 4100-PF、飽和ポリエステル バイロン300(東洋紡績社製)を混合後シート化し、実施例1と同様にしてサンブルを作製した。このサンブルの衝撃後の圧縮強度とTg を表1に示した。

実施例3

表1に示す配合量で BT 2160、BN-1015、ELA 128、パイロン300、ポリエーテルイミド DLTEM 1000-999 (エンジニアリングプラスチックス社製) を混合してシート化し、実施例1と同様にしてサンブルを作製した。このサンブルの衝撃後の圧縮強度とTg を表1に示した。

実施例 4

表1に示す配合量で BT 2160、PES 4100-PF、ナイロン12粉末、カルボキシル基末端ブタジエンーアクリロニトリル共重合体-エポキシ樹脂混合物 TSR-601 (大日本インキ化学工業社製)を混合してシート化し、実施例1と同様にしてサンプルを作製した。このサンプルの衝撃後の圧縮強度とTg を表1に示した。

実施例 5

表1に示す配合量で BT 2160、TSR 601、PES 4100-PF を混合してシート化し、実施例1と同様にしてサンプルを作製した。このサンプルの衝撃後の圧縮強度とTg を変1に示した。

比較例 1

妻1に示す配合量で BT 2160とBLA 128 を混合してシート化し、実施例1と同様にしてサンプルを作製した。このサンプルの衝撃後の圧縮強度は実施例に比べかなり低い。

比較例 2

表 1 に示す配合量で BT 2160、TSR 601、ELA 128 を混合してシート化し、実施例 1 と同様に

8.0 88 떯 28 8 ន 盂 800 8 怒 ន់ 12 0.02 88 ∞ 2 8 800 82 쥟 8 અઝિ 8 15 0.2 0.02 ဗ္ဗ - 3 នន 0.2 0.03 E 뽔 825 នន 8 5 꾮 쥟 છ્રં ~B228 8 0.0 0.0 0.0 3 88258 છું E \$ 3 8か後のTg(で) (80で,100XBH,7 時軽後の圧縮強度 **アジンのTg(な)**

してサンブルを作製した。このサンブルの街撃 後の圧縮強度は実施例に比べかなり低い。 比較例 3

表1に示す配合量で BT 2160、ELA 128、PES 4100-PF、バイロン 300を混合してシート化し、実施例1と同様にしてサンブルを作製した。このサンブルの衝撃後の圧縮強度は実施例に比べ低い。

(本頁以下余白)

(発明の効果)

以上説明したように本発明によれば、シアはなステル成分とピスマレイミド成分から構成される樹脂と液状エポキシ樹脂、液状ポリリルコンあるいはブタジエンーアクリロニトリルの生物を分散させ、耐熱性、耐衝撃性、耐水性に緩の含みにより、耐熱性、耐衝撃性、耐水性に緩の含没用としては好適なブリブレグ用熱硬化性棚組成物を得ることができる。

 代理人 弁理士 小 川 信 一 弁理士 野 口 賢 服 弁理士 斉 下 和 彦